PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Burgu intensional



CL OKCANISATION MOIN	Bureau in	UNCANISATION MOINTAIN IN THE TAIL OF THE T
DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTI	U DU TR	DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)
(51) Classification internationale des brevets 7:	=	(11) Numéro de publication internationale: WO 00/30587
A61K	A2 (4	(43) Date de publication internationale: 2 juin 2000 (02.06.00)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FRS	PCT/FR99/02897	(81) Bass désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR,
(22) Date de dépôt international: 24 novembre 1999 (24.11.99)	(4.11.99)	GB, GD, GE, GH, GN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD.
(30) Données retuives à la priorité: 98/14838 25 novembre 1998 (25.11.98)	Ę	MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, ST, ST, ST, TT, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, US, NY, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ,
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US); CENTRE NA- TIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (FR/R); 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cedex 16 (FR).	IRENA- (FR/FR];).	BY, KG, KZ, MD, RU, TT, TNA), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FT, RR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BI, CP, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TO).
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulemen); HIRSCH, François (75) Inventeurs/Déposants (US seulemen); HIRSCH, François (FR), Inkarryleig, Astud (FR/FR); 14, avenue de Celles, F-92360 Meudon la Fortt (FR).	François Arcueil le Celles,	Publike San rapport de recherche internationale, sera republike dês réception de ce rapport.
(14) Mandalaires: DEMACHY, Charles etc.; Grosset-Fournier & Demachy, 20, ruc de Maubeuge, F-75009 Parls (FR).	ournier & -1R).	

(34) Title: NF-RB ACTIVATION INHIBITORS, AND THEIR PHARMACEUTICAL USES

(54) The: INITIBITEURS DE L'ACTIVATION DE NF-KB, ET LEURS UTILISATIONS PHARMACEUTIQUES

(57) Abstract

The invention concerns the use of the nuclear factor NR-xB inhibitors for treating cancers, and more particularly mulignant haemopashy and solid tumours, as well as product containing a NR-xB activation inhibitor compound and a cytotoxic molecule capable of activating the NR-xB factor as a combined preparation for simultaneous, separate or prolonged use for treating said pathologies.

(57) Abrégé

La présente invention a pour objet l'utilisation d'inhibiteurs du facteur nucléaire NF-nB, dans le cadre du traitement de cancers, et plus particulièrement d'hémopathies malignes ou de urneurs solides, ainsi que les produits contenant un composé inhibiteur de l'activation de NF-nB et une molécule cytotoxique susceptible d'activer le facteur NF-nB, en lant que préparation de combinaison pour une utilisation innultanée, séparée, ou étalée dans le temps pour le traitement desdites pathòlogies.

BEST AVAILABLE COFY

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats panles au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes

A. A. Albanis A.M. A. Ambais A.U. A. Anticle A.U. A. Anticle A.U. Anticle A.U. Anticle A.U. Anticle B.B. Bonic-Herzgovie B.B. Budges B.B.	FR France GA Cabon GB Reynanc-Uni GB Reynanc-Uni GR Georgic GR Georgic GR Grance GR Grance GR Grance HU Hengric E Linade	533	Lituarie	ž	
		:33			Slovatnie
		3 2 5		3	Sec.
		<u>ځ</u>	Imoguari	; ;	The state of the s
		•	Letionie	3 6	24.0
		Ę	Monaco	2	
		Æ	Republique de Moldova	2	Togo
		MG	Midaesson	F	Tadjitim
		XX	Pa. Remblique vongoslave	ξ	Terkménissen
		•	4- Marédoine	ř	Theroph
		5	de parecoonie	ŧ	Trinber-Tobaso
		ML		: :	Photos - Company
		Z	Mongolie	5	outros.
		Ä	Mauritanie	o	of the state
		MM	Malawi	2	Buns-Unis d'Amériq
		MX	Meakane	3	Ouzbeldsten
		2	Nies	5	Vict Nam
		: :		2	Youndarin
		ž	Payl- 625	2 ;	
		2	Novege	*	Zumpapwe
	KP République populaire	Z	Nouvelle-Zélande		
		<u>1</u>	Pologne		
		Z	Portugal		
		2	Pomerin		
		2	Notice of the second		
		æ	Federation de Kussio		
		S	Soudan		
	LK Sri Lanka	88	Subde		
		SG	Singapout		

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

-

INHIBITEURS DE L'ACTIVATION DE NF-KB, ET LEURS UTILISATIONS PHARMACEUTIQUES

La présente invention a pour objet l'utilisation d'inhibiteurs biologiques de NF-kB, dans le cadre du traitement de cancers, et plus particulièrement d'hémopathies malignes ou de tumeurs solides.

S

De nombreuses cellules tumorales ont développé des mécanismes sophistiqués leur permettant de résister à l'effet de certains agents utilisés en chimiothérapie anticancéreuse. Une des parades actuelles développées par les cliniciens est l'augmentation du dosage de ces médicaments, avec pour conséquence une aggravation des effets secondaires observés chez les patients. Ainsi par exemple, la plupart des leucémies et certains lymphomes sont traités par l'administration d'anthracyclines (daunomycine, dauxorubicine) dont la toxicité se manifeste sur des fonctions vitales (hépatique, cardiaque...) (Gauthier, PH, 1987, Gaz Med Fr, 94:43-49).

2

12

Le mécanisme d'action de ces médicaments a été bien étudié et aboutit essentiellement à la mort des cellules tumorales par apoptose (Hannun YA, Blood, 89:1845-1853). Pour échapper à l'apoptose, les cellules utilisent une catégorie de protéines codées par des gènes dénommés multidrug resistant genes (MDR) qui leur permettent de contrôler l'entrée ou la sortie de différentes molécules (Pastan I, Gottesman MM, 1991, Annu Rev Med, 42:277-286). Dans le cas des agents anticancéreux, ceux-ci sont évacués activement par l'intermédiaire de la P-glycoprotéine (P-gp), produit du gène MDRI.

2

23

Comme tout gehe, l'expression des MDR est contrôlée par différents facteurs nucléaires. Ainsi, il a été récemment montré que le gène MDR1 possédait dans sa partie régulatrice des sites de fixation du facteur NF-xB (Zhou G, Kuo MT, 1997, J Biol Chem, 272:15174-15183). Ce facteur nucléaire, qui par ailleurs joue un rôle considérable dans de nombreuses situations inflammatoires (Barnes PJ, Karin M, 1997, N Engl J Med, 336:1066-1071) participerait à l'activation du gène MDR1.

8

Plusieurs travaux récents ont établi un lien entre l'inhibition de l'activation de NF-κB et la potentialisation de l'apoptose. Dans les premières expériences rapportées (Wang CY et coll., 1996, Science, 272:784-786, Van Antwerp DJ et coll., 1996, Science, 272:787-789) les auteurs ont validé leurs données en utilisant des lignées manipulées génétiquement pour obtenir l'inhibition ou la

35

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

•

surexpression de l'activité NF-kB. Ceci ne permet donc pas d'en tirer directement des applications thérapeutiques.

Dans une autre étude, les auteurs ont testé les effets de différents inhibiteurs de protéases empêchant l'activation de NF-kB (pyrolidine dithiocarbamate, N-tosyl-L-lysyl chloromethylcétone, N-acétyl cystéine) sur une lignée de macrophages murins (Mannick EE et coll., 1997, Mediators of Inflammation, 6:225-232). Les auteurs de cet article concluent sur le lien possible entre l'inhibition de NF-kB et l'induction de l'apoptose des cellules inflammatoires et immunes.

S

Enfin, une autre approche axée sur l'inhibition des effets inflammatoires de NF-kB, a consisté à surexprimer l'inhibiteur naturel de NF-kB, la molécule IkB, par thérapie génique (Makarov SS et coll., 1997, Gene Ther, 4:846-852). Cette technologie est encore au stade de développement du fait de la complexité de la vectorisation nécessaire à son bon fonctionnement.

2

13

La présente invention découle de la mise en évidence par les Inventeurs de nouveaux effets de l'hormone de croissance humaine (hGH), dénommée également somatotropine, à savoir d'une part que l'hGH, et autres composés se liant spécifiquement aux récepteurs transmembranaires des cytokines de classe I, sont des inhibiteurs de l'activation de NF-kB par une molécule cytotoxique, et, d'autre part que l'hGH, et autres composés susmentionnés, permettent de potentialiser les effets de molécules cytotoxiques et donc de réduire les concentrations de ces dernières dans le cadre de traitements thérapeutiques.

2

Tout d'abord, les Inventeurs ont observé que les monocytes humains répondaient moins à une stimulation par les lipopolysaccharides (LPS) quand ils étaient cultivés en présence d'hGH recombinante exogène. Les Inventeurs en ont conclu que l'hGH inhibait l'activation de NF-κB après stimulation par les LPS (Haeffner A et coll., 1997, J Immunol, 158:1310-1314).

22

Puis, les Inventeurs ont mis en évidence que les monocytes humains mouraient après le pontage (ou l'engagement) de la molécule de surface APO1/CD95/Fas, et ont montré que l'hGH diminue la mort médiée à travers la molécule Fas, en augmentant la synthèse d'un proto-oncogène antiapoptogène, RG1-2.

ಜ

Enfin, les Inventeurs ont étudié les effets de l'hGH sur la réponse au TNF-a car Fas et le récepteur p55 du TNF-a appartiennent à la même famille des récepteurs de croissance nerveuse. La lignée leucémique promyéloide humaine U937 a été utilisé pour réaliser ce travail, du fait de l'insensibilité des monocytes humains à la mort médiée par le TNF-a. L'obtention de résultats

inverses a ceux observés avec Fas, à savoir que l'hGH accélère la mort des cellules médiée par le TNF-α, a permis aux Inventeurs de conclure sur l'effet inhibiteur de l'hGH sur l'activation de NF-κB par le TNF-α ou par d'autres molécules cytotoxiques activant NF-κB, telle que la daunomycine.

Ainsi, la présente invention a pour but de fournir une nouvelle méthode de traitement des cancers, et plus particulièrement des hémopathies malignes et des tumeurs solides, offrant l'avantage d'améliorer à la fois la réponse des malades à certains traitements anticancéreux et également, potentiellement, l'état général du malade.

Ś

2

L'invention a également pour but de fournir de nouveaux produits destinés au traitement desdites pathologies, présentant à la fois l'avantage d'augmenter la réponse des cellules tumorales à la chimiothérapie, et celui d'améliorer l'état général des patients. Les nouveaux produits de l'invention permettent de diminuer l'activation du facteur NF-kB par l'intermédiaire du composé inhibiteur de l'activation de NF-kB utilisé, tel que l'hormone de croissance humaine, ce qui est susceptible d'entrainer l'inhibition de la transcription des gènes MDR et donc un renforcement des effets cytotoxiques des agents antitumoraux utilisés, avec pour conséquence attendue la diminution du dosage de ces médicaments antitumoraux.

2

L'invention a pour objet l'utilisation de composés inhibiteurs de l'activation de NF-kB, pour la préparation de médicaments destinés au traitement des hémopathies malignes et des turneurs solides.

2

L'invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation de composés inhibiteurs de NF-kB, pour la préparation de médicaments destinés à la prévention de l'apparition, ou au traitement, de phénomènes de résistance aux molécules cytotoxiques utilisées dans le cadre du traitement des pathologies susmentionnées, ces phénomènes de résistance apparaissant chez les patients traités par ces molécules lorsque ces dernières sont susceptibles d'activer NF-kB

22

Par composés inhibiteurs de l'activation de NF-kB (encore désignés composés inhibiteurs de NF-kB), on entend tout composé capable d'inhiber dans les cellules de l'organisme, l'activation de NF-kB faite par des molécules cytotoxiques utilisées dans le cadre du traitement des pathologies susmentionnées, et donc tout composé capable d'inhiber la synthèse de protéines (telle que la P-gp) permettant aux cellules d'évacuer ces molécules avant qu'elles n'aient pu atteindre leurs cibles moléculaires.

35

8

WO 00/30587 PCT/FR99/02897

L'invention concerne plus particulièrement l'utilisation susmentionnée de composés inhibiteurs de l'activation de NF-κB, en association avec une ou plusieurs molécules cytotoxiques utilisables dans le cadre du traitement des hémopathies malignes ou des tumeurs solides, lesdites molécules cytotoxiques étant susceptibles d'activer le facteur NF-κB.

Ś

Avantageusement, les composés inhibiteurs de l'activation de NF-kB utilisés dans le cadre de la présente invention, sont des composés se liant spécifiquement aux récepteurs transmembranaires des cytokines de classe I dans les cellules de l'organisme. De préférence, lesdits composés sont choisis parmi ceux se liant aux récepteurs susmentionnés dont les séquences en acides anninés des parties transmembranaires, intracytoplasmiques et extramembranaires présentent une homologie d'environ 50 % à environ 70 %.

2

L'invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation susmentionnée de composés inhibiteurs de l'activation de NF-xB tels que définis ci-dessus, choisis parmi l'hormone de croissance, la prolactine, l'érythropolétine, l'interleukine-4, l'interleukine-7, le G-CSF, le GM-CSF, l'interleukine-3, l'interleukine-6, d'origine humaine ou autres mammifères.

13

De préférence, lesdits composés sont choisis parmi l'hormone de rroissance, ou l'érythropoiétine.

A ce titre l'invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation susmentionnée:

2

 de l'hormone de croissance humaine, telle qu'obtenue par extraction à partir d'extraits hypophysaires, et purification,

25

- ou, avantageusement, de l'hormone de croissance humaine recombinante telle que codée par la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1, ou par toute séquence nucléotidique dérivée de cette dernière par dégénérescence du code génétique et étant néanmoins capable de coder pour l'hormone de croissance humaine dont la séquence en acides aminés est représentée par SEQ ID NO 2, ladite hormone de croissance étant obtenue par transformation de cellules appropriées à l'aide de vecteurs contenant une séquence nucléotidique telle que décrite ci-dessus, récupération de la protéine recombinante produite par lesdites cellules, et purification.

8

L'invention concerne également l'utilisation susmentionnée, de toute séquence peptidique dérivée par addition et/ou suppression et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés de la séquence SEQ ID NO 2, et conservant la propriété de l'hormone de croissance humaine d'inhiber l'activation de NF-kB.

PCT/FR99/02897 WO 00/30587

une séquence nucléotidique telle que décrite ci-dessus, récupération de la néanmoins capable de coder pour l'érythropoiétine humaine dont la séquence en acides aminés est représentée par SEQ ID NO 4, ladite érythropolétine étant L'invention a plus particulièrement pour objet encore l'utilisation susmentionnée de l'érythropoïétine humaine recombinante telle que codée par la séquence nucléotidique SEQ ID NO 3, ou par toute séquence nucléotidique dérivée de cette dernière par dégénérescence du code génétique et étant obtenue par transformation de cellules appropriées à l'aide de vecteurs contenant protéine recombinante produite par lesdites cellules, et purification..

Ś

d'un ou plusieurs acides aminés de la séquence SEQ ID NO 4, et conservant la L'invention concerne également l'utilisation susmentionnée, de toute sequence peptidique dérivée par addition et/ou suppression et/ou substitution propriété de l'érythropolétine humaine d'inhiber l'activation de NF-kB.

2

L'invention a plus particulièrement pour objet l'utilisation susmentionnée de composés inhibiteurs de l'activation de NF-kB tels que définis ci-dessus, pour la préparation d'un médicament administrable par voie parentérale (IM, IV, SC), notamment à raison :

2

- d'environ 2 UI/kg de poids corporel/jour dans le cas de l'hormone de

- d'environ 150 Ul/kg de poids corporel/jour dans le cas croissance bumaine,

2

Parmi les molécules cytotoxiques susceptibles d'activer le facteur NF-kB utilisées en association avec lesdits composés inhibiteurs de l'activation de NF-kB dans le cadre de la présente invention, on peut citer : l'érythropoïétine humaine.

les cytokines,

23

- les anthracyclines, dont la daunomycine, la dauxorubicine,
- les vinca-alcaloïdes, telles que la vinblastine et la vincristine,
- la paclitaxele (ou Taxol, DCI).

association avec lesdits composés est environ 2 à environ 5 fois inférieur au dosage de ces mêmes molécules utilisées seules dans le cadre du traitement des Avantageusement, le dosage des molécules cytotoxiques utilisées en némopathies malignes et des tumeurs solides.

೫

A titre d'illustration :

- la posologie journalière usuelle de la daunomycine ou la dauxorubicine étant de 40 à 60 mg/m², la posologie de ces dernières dans le cadre la présente invention est d'environ 5 à 30 mg/m²,

35

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

la posologie de cette dernière dans le cadre la présente invention est d'environ l - la posologie journalière usuelle de la vinblastine étant de 5 à 7 mg/m 2 ,

la posologie de cette dernière dans le cadre la présente invention est d'environ - la posologie journalière usuelle de la vincristine étant de 1 à $2~{
m mg/m^2},$

- la posologie journalière usuelle du taxol étant d'environ 75 mg/m 2 , la posologie de ce dernier dans le cadre la présente invention est d'environ 15 à $0.1 \text{ à } 1 \text{ mg/m}^2$,

Parmi les cancers susceptibles d'être traités dans le cadre de la présente invention, on peut citer principalement: 2

- les hémopathies malignes telles que leucémies, lymphomes,

- les tumeurs solides telles que celles de l'ovaire, ou du sein.

L'invention a également pour objet tout produit contenant :

plus particulièrement un composé se liant spécifiquement aux récepteurs un composé inhibiteur de l'activation de NF-kB tel que décrit ci-dessus, transmembranaires des cytokines de classe I tels que définis ci-dessus,

2

- et une molécule cytotoxique susceptible d'activer le facteur NF-kB,

séparée ou étalée dans le temps pour le traitement des hémopathies malignes et en tant que préparation de combinaison pour une utilisation simultanée, des tumeurs solides.

ន

å

L'invention a également pour objet tout produit tel que défini ci-dessus, en unt que préparation de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou stalée dans le temps pour la prévention de l'apparition, ou pour le traitement, de ohénomènes de résistance aux molécules cytotoxiques utilisées dans le cadre du raitement des pathologies susmentionnées, apparaissant chez les patients traités par ces molécules lorsque ces dernières sont susceptibles d'activer NF-xB.

23

dessus, caractérisé en ce qu'il comprend à titre de composé inhibiteur de L'invention concerne plus particulièrement tout produit tel que défini cil'activation de NF-kB, l'hormone de croissance, la prolactine, l'érythropoïétine, 'interleukine-4, l'interleukine-7, le G-CSF, le GM-CSF, l'interleukine-3, 'interleukine-6.

20

Des produits particulièrement préférés dans le cadre de la présente invention, sont ceux comprenant à titre de composé inhibiteur de l'activation de NF-kB, l'hormone de croissance, ou l'érythropoïétine.

L'invention a plus particulièrement pour objet tout produit tel que défini ci-dessus, caractérisé en ce qu'il comprend :

PCT/FR99/02897 WO 00/30587

- l'hormone de croissance humaine telle qu'obtenue par extraction à partir d'extraits hypophysaires, et purification,

croissance humaine dont la séquence en acides aminés est représentée par SEQ ID NO 2, ou toute séquence peptidique dérivée par addition et/ou suppression du code génétique et étant néanmoins capable de coder pour l'hormone de et conscrvant la propriété de l'hormone de croissance humaine d'inhiber - ou, avantageusement, l'hormone de croissance humaine recombinante telle que décrite ci-dessus, codée par la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1, ou par toute séquence nucléotidique dérivée de cette dernière par dégénérescence et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés de la séquence SEQ ID NO 2, l'activation de NF-kB.

S

numaine dont la séquence en acides aminés est représentée par SEQ ID NO 4, ou toute séquence peptidique dérivée par addition et/ou suppression et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés de la séquence SEQ ID NO 4, et conservant la propriété de l'érythropoïétine humaine d'inhiber l'activation de toute séquence nucléotidique dérivée de cette dernière par dégénérescence du code génétique et étant néanmoins capable de coder pour l'érythropoiétine caractérisé en ce qu'il comprend de l'érythropoiétine humaine recombinante telle que décrite ci-dessus, codée par la séquence nucléotidique SEQ ID NO 3, ou par L'invention a également pour objet tout produit tel que défini ci-dessus,

13

2

ឧ

caractérisé en ce qu'il comprend à titre de molécule cytotoxique susceptible L'invention concerne également tout produit tel que décrit ci-dessus, d'activer le facteur NF-kB, toute molécule choisie parmi les suivantes :

les cytokines,

25

- les anthracyclines, dont la daunomycine, la dauxorubicine,
- les vinca-alcaloïdes, telles que la vinblastine et la vincristine,
 - la paclitaxele (ou Taxol, DCI).

Des produits tels que définis ci-dessus préférés dans le cadre de la présente invention, sont caractérisés en ce qu'ils contiennent:

ဗ္က

- d'hormone de croissance pour environ 5 à 30 ${\rm mg/m^2}$ de daunomycine ou - l'hormone de croissance et la daunomycine ou la dauxorubicine, dans des proportions telles que leur posologie journalière est d'environ 2 UI/kg dauxorubicine,
- l'hormone de croissance et la vinblastine, dans des proportions telles que leur posologie journalière est d'environ 2 UI/kg d'hormone de croissance pour environ 1 à 4 mg/m² de vinblastine,

33

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

- l'hormone de croissance et la vincristine, dans des proportions telles que leur posologie journalière est d'environ 2 UI/kg d'hormone de croissance pour environ 0,1 à 1 mg/m2 de vincristine,

- l'hormone de croissance et le taxol, dans des proportions telles que leur posologie journalière est d'environ 2 UI/kg d'hormone de croissance pour environ 15 à 35 mg/m² de taxol,

S

- l'érythropolétine et la daunomycine ou la dauxorubicine, dans des proportions telles que leur posologie journalière est d'environ 150 UI/kg 1'érythropoïétine pour environ 5 à $30 \, \mathrm{mg/m^2}$ de daunomycine ou dauxorubicine,

posologie journalière est d'environ 150 UI/kg d'érythropoïétine pour environ 1 à - l'érythropoiétine et la vinblastine, dans des proportions telles que leur 4 mg/m2 de vinblastine,

9

posologie journalière est d'environ 150 UI/kg d'érythropoïétine pour environ - l'érythropoiétine et la vincristine, dans des proportions telles que leur 0,1 à 1 mg/m² de vincristine,

2

oosologie journalière est d'environ 150 UI/kg d'érythropoïétine pour environ 15 - l'érythropoïétine et le taxol, dans des proportions telles que leur à 35 mg/m² de taxol.

L'invention est illustrée à l'aide de la description détaillée qui suit de l'effet in vitro de l'hormone de croissance et de l'érythropoïétine sur des lignées cellulaires tumorales.

ន

1) Exemple n°1:

23

sécrétée par différents types de cellules immunes possède une activité antitumorale (Harakana, K et coll., 1984, Int J Cancer, 34:263-267) et est soit à la lignée parentale U937, soit à une lignée transfectée avec Neo $^{\rm R}$ seul, on observe par différentes approches méthodologiques que la lignée U937-bGH meurt davantage sous l'effet du tumor necrosis factor (TNF-a). Cette cytokine leucémique promyéloide humaine U937. En comparant la lignée transfectée capable de promouvoir l'activation de NF-kB (Baeuerle PA, Henkel T, 1994, Un gène de sélection (neomycin resistant, Neo^R) et le gène codant pour 'hormone de croissance humaine (hGH) ont été co-transfectés dans la lignée U937-hGH (qui produit de façon constitutive l'hGH à des doses physiologiques), Ann Rev Immunol, 12:141-179). 33 8

Les cellules U937-hGH et les cellules contrôles U937-Neo ont été mises en culture pendant 48 heures en présence de concentrations croissantes de TNF- α

WO 00/30587 PCT/FR99/02897

0

recombinant. A l'issue de cette culture, les cellules lavées ont été incubées en présence d'iodure de propidium qui s'incorpore dans l'ADN des cellules mortes. Les cellules sont analysées par cytométrie en flux.

La Figure n°1 montre l'augmentation de l'incorporation d'iodure de propidium en fonction des doses croissantes de TNF-α exprimées en unités internationales (UI). Pour les cellules U937 (lignée "mère" ayant servi à obtenir les lignées U937-hGH), avec l'augmentation de la concentration de TNF-α on observe une légère augmentation du pourcentage de cellules fluorescentes (donc mortes) due à l'incorporation d'iodure de propidium (fluorescence rouge). Cette figure met par contre bien en évidence le fait que ces valeurs sont beaucoup plus élevées pour la lignée U937-hGH, en fonction des doses croissantes de TNF-α ajoutées au milieu de culture.

2

Il est ainsi démontré que la présence dans les cultures cellulaires d'hGH produite par les lignées U937 transfectées avec le gène de l'hGH, augmente leur susceptibilité à l'induction de mort médiée par le TNF-α.

2) Exemple n°2:

2

Ayant rapporté dans une étude précédente que l'hGH pouvait intervenir dans l'inhibition de l'activation de NF-κB médiée par les lipopolysaccharides (Haeffner A et coll., 1997, J Immunol, 158:1310-1314), les Inventeurs ont étudié le statut de NF-κB lors de la stimulation des différentes lignées par le TNF-α.

2

La Figure n°2 représente le résultat d'une analyse par gel retard. Sur ce gel ont été déposés des extraits nucléaires provenant des cellules U937-hGH et U937 (lignée "mère" ayant servi à obtenir les lignées U937-hGH) soumises à différents inducteurs dont le TNF-α ou le TNF-α et la cycloheximide (inhibiteur de synthèse protéique). Cette expérience indique clairement que la présence de NF-κB dans les noyaux des cellules U937-hGH est diminuée par rapport aux cellules contrôles.

25

La présence de NF-κB est attestée sur les lignes 4 et 5 qui représentent la migration des extraits nucléaires de cellules U937 stimulées par le TNF-α, et pré-incubés, soit avec une sonde froide NF-κB mutée qui ne déplace pas le signal (ligne 4), soit avec une sonde froide NF-κB homologue qui inhibe le signal (ligne 5).

ഉ

La Figure n°3 représente le résultat d'un enzyme immunoassay (ELISA) réalisé avec le lysat de cellules U937-hGH et U937-Neo transfectées de façon

33

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

=

transitoire avec un plasmide contenant des séquences NF-kB dans le promoteur du gène rapporteur codant pour la chloramphenicol-acetyl-transférase (CAT) (Chiao P et coll., 1994, Proc Natl Acad Sci USA, 91:28-32).

Les cellules sont transfectées par électroporation puis incubées avec le TNF-a. A l'issue de la culture, les cellules sont lysées et l'activité CAT est mesurée par un ELISA commercial (Boehringer-Mannheim), selon les recommandations du fournisseur.

Ś

La figure montre que l'activité CAT, reflet de la présence de NF-kB, est diminuée dans les cellules U937-hGH par rapport aux cellules contrôles, après stimulation par le TNF-a.

2

Les résultats présentés dans les Figures 2 et 3 démontrent donc par deux approches méthodologiques différentes, que la synthèse de NF-kB est diminuée dans U937-hGH par rapport à la lignée contrôle.

3) Exemple n°3:

12

L'utilisation du TNF-α étant très difficile en clinique humaine du fait des effets secondaires adverses, les Inventeurs se sont intéressés à la daunomycine. Cette anthracycline utilisée en thérapie anticancéreuse sous le nom de Cerubidine^R agit en s'intercalant dans les séquences de l'ADN cellulaire, perturbant de ce fait le fonctionnement cellulaire. Tout comme le TNF-α (Baeuerle PA, Henkel T, 1994, Ann Rev Immunol, 12:141-179), la daunomycine active NF-kB (Das KC, White CW, 1997, J Biol Chem, 272:14914-14920).

2

La Figure 4 indique que la lignée U937-hGH est également plus sensible que la lignée contrôle à la mort médiée par la daunomycine.

25

4) Exemple n°4:

Pour tester la possibilité d'utiliser l'objet de la présente invention sur des turneurs non lymphoides, les Inventeurs ont utilisé l'hGH pour essayer d'inverser le phénotype "adriamycine resistant" de cellules isolées à partir d'un adénocarcinome ovarien humain IGROV/ADR (Bénard J et coll., 1985, Cancer Res, 45:4970-4979).

Comme illustré par la Figure 5, ces cellules sont insensibles à l'effet toxique de la daunomycine ajoutée à la culture (groupes hGH 0 ng/ml). L'adjonction d'hGH recombinante (Saizen^R, laboratoire Serono) rend ces

WO 00/30587 PCT/FR99/02897

=

cellules sensibles à la daunomycine, avec un effet maximal observé pour la plus faible dose d'hGH utilisée ici, soit 5 ng/ml.

Ce résultat prouve d'une part que des résultats d'aggravation de mortalité peuvent être obtenus aussi bien avec de l'hGH exogène recombinante qu'avec les lignées transfectées susmentionnées, et que d'autre part, la présente invention peut s'appliquer à des tumeurs solides non lymphoïdes.

S

5) Exemple n°5:

L'érythropoiftine (EPO), une autre molécule que hGH appartenant à la même famille des cytokines de classe I, a été testée sur des cellules de carcinome rénal humain (RCC) HIEG.

2

2

4.10° cellules RCC ont été transfectées de façon transitoire à l'aide d'un kit Effecten^R, soit avec 3μg d'un plasmide portant le gène codant pour EPO (cellules RCC-EPO), soit avec 3μg d'un plasmide codant pour la résistance à la néomycine (cellules RCC-Neo) comme contrôle négatif. 48 heures après, les RCC ont été mises en présence de daunomycine à deux concentrations différentes : 0,3 et 0,6 μΜ. Le nombre de cellules survivantes a été mesuré 48 heures plus tard par cytométrie en flux (Figure 6).

12

20 Les résultats de l'expérience l exprimés en nombre de cellules vivantes sont les suivants :

			٠
RCC-EPO	26911	3487	8551
RCC-Neo	14745	11382	10179
•	daunomycine 0µM	daunomycine 0,3µM	daunomycine 0,6µM

23

Les résultats de l'expérience 2 exprimés en nombre de cellules vivantes sont les suivants :

RCC-EPO	29102	2693	4739
RCC-Neo	20150	8891	7001
	daunomycine 0µM	daunomycine 0,3µM	daunomycine 0,6µM

8

Les résultats montrent que dans deux expériences différentes (expériences l et 2), la présence conjointe de daunomycine et d'EPO aggrave sensiblement la mortalité cellulaire, avec un offet plus marqué pour la plus faible dose de daunomycine utilisée.

33

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

17

Légendes des figures :

Figure 1: Effet de l'hormone de croissance sur la mortalité des cellules exposées au TNF-α: le pourcentage des cellules mortes (IP+) est indiqué en ordonnée, les colonnes blanches correspondant aux cellules de la souche U937-Neo, les colonnes noires correspondant aux cellules de la souche U937-hGH; les concentrations de TNF-α sont indiquées en abscisse en UJ/ml.

- Figure 2: Effet de l'hormone de croissance sur la translocation de NF-κB; la colonne 1 correspond aux cellules U937 de contrôle, la colonne 2 correspond aux cellules U937 traitées par TNF-α + cycloheximide, la colonne 3 correspond aux cellules U937 traitées par TNF-α, la colonne 4 correspond aux cellules U937 traitées par TNF-α + une sonde NF-κB mutée, la colonne 5 correspond aux cellules U937 traitées par TNF-α + une sonde NF-κB homologue, la colonne 6 correspond aux cellules U937-hGH de contrôle, la colonne 7 correspond aux cellules U937-hGH traitées par TNF-α + cycloheximide, la colonne 8 correspond aux cellules U937-hGH traitées par TNF-α; la présence de NF-κB est indiquée par une flèche.

12

- Figure 3: Effet de l'hormone de croissance sur l'activité rapporteur CAT; le pourcentage de variation de l'activité CAT est indiqué en abscisse; les deux colonnes de gauche représentent les deux expériences effectuées sur les cellules U937-Neo, et les deux colonnes de droite représentent les deux expériences indépendantes effectuées sur les cellules U937-hGH.

ឧ

25

Figure 4: Effet de l'hormone de croissance sur l'apoptose induite par la daunomycine; le pourcentage des cellules mortes (IP+) est indiqué en ordonnée, les colonnes blanches correspondant aux cellules de la souche U937-Neo, les colonnes noires correspondant aux cellules de la souche U937-hGH; les pourcentages indiqués montrent l'augmentation de la mortalité des cellules; les concentrations de daunomycine sont indiquées en abscisse en μM.

39

- Figure 5 : Effet de l'hormone de croissance sur l'apoptose de la lignée IGROV/ADR, induite par la daunomycine ; le pourcentage des cellules mortes (IP+) est indiqué en ordonnée, les différentes colonnes correspondant aux différentes concentrations d'hGH utilisées (0, 5, 50, 500, 1000 ng/ml) ; les concentrations de daunomycine sont indiquées en abscisse en μM.

WO 00/30587 PCT/FR99/02897

13

- Figure 6: Effet de l'érythropoiétine sur l'apoptose de la lignée de carcinome rénal humain HIEG, induite par la daunomycine: pour chacune des expérience 1 et 2, le nombre de cellules vivantes est indiqué en ordonnée, les colonnes blanches correspondant aux cellules RCC-Neo, les colonnes noires correspondant aux cellules RCC-EPO; les concentrations de daunomycine sont indiquées en abscisse en μΜ.

S

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

14

REVENDICATIONS

1. Utilisation de composés inhibiteurs de l'activation du facteur nucléaire kB (NF-kB), pour la préparation de médicaments destinés au traitement des hémopathies malignes et des turneurs solides, et à la prévention de l'apparition, ou au traitement, de phénomènes de résistance aux molécules cytotoxiques utilisées dans le cadre du traitement des pathologies susmentionnées, apparaissant chez les patients traités par ces molécules lorsque ces dernières sont susceptibles d'activer NF-kB.

2

2. Utilisation de composés inhibiteurs de l'activation de NF-xB selon la revendication 1, pour la préparation de médicaments destinés au traitement des hémopathies malignes et des turneurs solides, en association avec une ou plusieurs molécules cytotoxiques utilisables dans le cadre du traitement des pathologies susmentionnées et susceptibles d'activer le facteur NF-xB.

2

3. Utilisation selon la revendication 1 ou la revendication 2, de composés inhibiteurs de l'activation de NF-kB se liant spécifiquement aux récepteurs transmembranaires des cytokines de classe I dans les cellules de l'organisme, tels que les composés choisis parmi l'hormone de croissance ou l'érythropoiétine.

2

4. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3:

22

 de l'hormone de croissance humaine, telle qu'obtenue par extraction à partir d'extraits hypophysaires, et purification,

 ou de l'hormone de croissance humaine recombinante telle que codée par la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1, ou par toute séquence nucléotidique dérivée de cette dernière par dégénérescence du code génétique et étant néanmoins capable de coder pour l'hormone de croissance humaine dont la séquence en acides aminés est représentée par SEQ ID NO 2, ladite hormone de croissance étant obtenue par transformation de cellules appropriées à l'aide de vecteurs contenant une séquence nucléotidique telle que décrite ci-dessus, récupération de la protéine recombinante produite par lesdites cellules, et purification,

30

ou de toute séquence peptidique dérivée par addition et/ou suppression et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés de la séquence SEQ ID NO 2,

32

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

WO 00/30387 PCT/FR99/02897

~

et conservant la propriété de l'hormone de croissance bumaine d'inhiber l'activation de NF-kB.

5. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3 :

S

 de l'érythropoïétine humaine recombinante telle que codée par la séquence nucléotidique SEQ ID NO 3, ou par toute séquence nucléotidique dérivée de cette dernière par dégénérescence du code génétique et étant néanmoins capable de coder pour l'érythropoïétine humaine dout la séquence en acides aminés est représentée par SEQ ID NO 4, ladite érythropoïétine étant obtenue par transformation de cellules appropriées à l'aide de vecteurs contenant une séquence nucléotidique telle que décrite ci-dessus, récupération de la protéine recombinante produite par lesdites cellules, et purification.

2

 ou de toute séquence peptidique dérivée par addition et/ou suppression et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés de la séquence SEQ ID NO 4, et conservant la propriété de l'érythropoiétine humaine d'inhiber l'activation de NF-kB.

2

6. Utilisation de composés inhibiteurs de l'activation de NF-kB selon l'une des revendications 1 à 7, en association avec une ou plusieurs molécules cytotoxiques susceptibles d'activer le facteur NF-kB choisies parmi:

ຊ

2

- les cytokines,
- les anthracyclines, dont la daunomycine, la dauxorubicine,
- les vinca-alcaloïdes, telles que la vinblastine et la vincristine,
- la paclitaxele (ou Taxol, DCI).

. 23

7. Utilisation de composés inhibiteurs de l'activation de NF-kB selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que le dosage des molécules cytotoxiques utilisées en association avec lesdits composés est environ 2 à environ 5 fois inférieur au dosage de ces mêmes molécules utilisées seules dans le cadre du traitement des hémopathies malignes et des tumeurs solides.

30

8. Produits contenant un composé inhibiteur de l'activation de NF-kB et une molécule cytotoxique susceptible d'activer le facteur NF-kB, en tant que préparation de combinaison pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps pour le traitement des hémopathies malignes et des tumeurs solides.

33

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

16

9. Produit selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'il comprend à titre de composé inhibiteur de l'activation de NF-κB, un composé se liant spécifiquement aux récepteurs transmembranaires des cytokines de classe I dans les cellules de l'organisme, choisi notamment parmi l'hormone de croissance ou l'érythropoïétine. 10. Produit selon la revendication 8 ou 9, caractérisé en ce qu'il comprend:

- l'hormone de croissance humaine, telle qu'obtenue par extraction à partir d'extraits hypophysaires, et purification,
- ou l'hormone de croissance humaine recombinante telle que codée par la séquence nucléotidique SEQ ID NO 1, ou par toute séquence nucléotidique dérivée de cette dernière par dégénérescence du code génétique et étant néanmoins capable de coder pour l'hormone de croissance humaine dont la séquence en acides aminés est représentée par SEQ ID NO 2, ladite hormone de croissance étant obtenue par transformation de cellules appropriées à l'aide de vecteurs contenant une séquence nucléotidique telle que décrite ci-dessus, récupération de la protéine recombinante produite par lesdites cellules, et purification,

12

- ou toute séquence peptidique dérivée par addition et/ou suppression et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés de la séquence SEQ ID NO 2, et conservant la propriété de l'hormone de croissance humaine d'inhiber l'activation de NF-kB.
- Produit selon la revendication 8 ou 9, caractérisé en ce qu'il comprend:

22

- l'érythropoitétine humaine recombinante telle que codée par la séquence nucléotidique SEQ ID NO 3, ou par toute séquence nucléotidique dérivée de cette dernière par dégénérescence du code génétique et étant néanmoins capable de coder pour l'érythropoiétine humaine dont la séquence en acides aminés est représentée par SEQ ID NO 4, ladite érythropoiétine étant obtenue par transformation de cellules appropriées à l'aide de vecteurs contenant une séquence nucléotidique telle que décrite ci-dessus, récupération de la protéine recombinante produite par lesdites cellules, et purification.,

9

- ou toute séquence peptidique dérivée par addition et/ou suppression et/ou substitution d'un ou plusieurs acides aminés de la séquence SEQ ID NO 4,

et conservant la propriété de l'érythropoïétine humaine d'inhiber l'activation de NF-RB.

12. Produit selon l'une des revendications 8 à 11, caractérisé en ce qu'il comprend à titre de molécule cytotoxique susceptible d'activer le facteur NF-kB, toute molécule choisie parmi les suivantes :

- les cytokines,
- les anthracyclines, dont la daunomycine, la dauxorubicine,
- les vinca-alcaloïdes, telles que la vinblastine et la vincristine,
- la paclitaxele (ou Taxol, DCI).

2

1/6

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

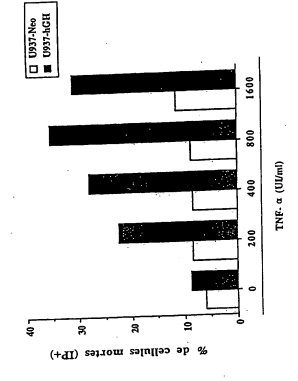
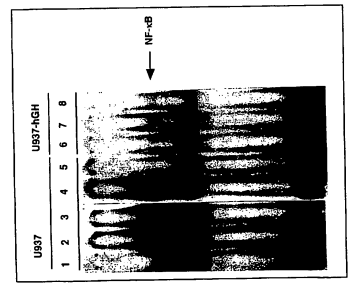


FIGURE 1

9/2



1001

FIGURE 2

FIGURE 3

U937-hGH

U937-Neo

300

-200

-100

% de variation de l'activité CAT

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

3/6

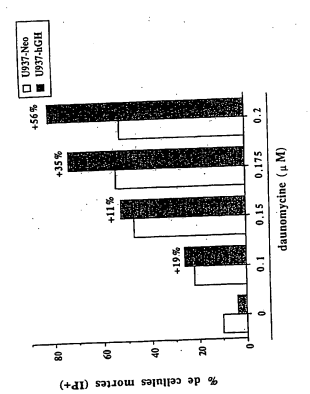
hGH (ng/ml)

0

407

500 1000

% cellules mortes (IP+)



0,1

daunomycine (µM)

FIGURE 5

FIGURE 4

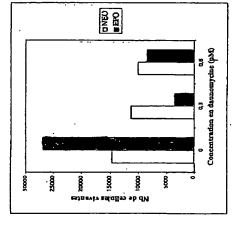
WO 00/30587

PCT/FR99/02897

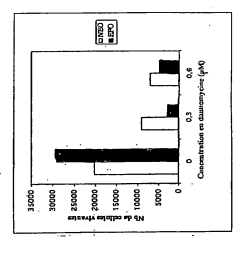
9/9

Figure 6

Expérience 1



Expérience 2



WO 00/30587

PCT/FR99/02897

LISTE DE SEQUENCES

5 (1) INFORMATIONS GENERALES: (1) DEPOSANT:

(A) NOH: CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (B) RUE: 3, rue Michel-Ange (C) VILLE: PARIS (E) PAYS: FRANCE (F) CODE POSTAL: 75794 CEDEX 16

2

(ii) TITRE DE L' INVENTION: INHIBITEURS DE L'ACTIVATION DE NF-KB, ET LEURS UTILISTIONS PHARMACEUTIQUES

15

(iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 4

FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR: (1v)

2

ORDINATEUR: IBM PC compatible SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS LOGICIEL: Patentin Release #1.0, Version #1.30 (OEB) (A) TYPE DE SUPPORT: Ploppy disk (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-E (D) LOGICIEL: Patentin Release #1

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:

22

CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: Ξ

(A) LONGUBUR: 609 paires de bases (B) TYPE: nucléctide (C) NOMBRR DE BRINS: double (D) CONFIGURATION: linésire

23

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

CARACTERISTIQUE: (ix)

35

(A) NOM/CLB: CDS

(B) EMPLACEMENT:1..609

9

(x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

#

96

TGC CTG CCC TGG CTT CAA GAG GGC AGT GCC TTC CCA ACC ATT CCC TTA Cys Leu Pro Trp Leu Gln Glu Gly Ser Ala Phe Pro Thr Ile Pro Leu 20 20

144 TCC AGG CTT TIT GAC AAC GCT AGT CTC CGC GCC CAT CGT CTG CAC CAG Ser Arg Leu Phe Asp Asn Ala Ser Leu Arg Ala His Arg Leu His Gln 35

23

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

PCT/FR99/02897	
WO 00/30587	

N

192	240	288	336	384	432	480	528	576	609
TGT Cys	GPG aln 80	TCG Ser	CTG Leu	CTA	CCC	AAC Aen 160	74g	CAG Gln	
CTC	g tu	CAG Gln 95	AGC	GAC	AGC	ACA Thr	TAC Tyr 175	GTG Val	
Ser	Thr.	ATC Ile	AAC ABB	AAG Lys	ддс д1у	дас Авр	r re	ATC Ile 190	
ACC	gra	CTC	GCC	CTA Leu 125	GAT	TTC Phe	CTG Leu	CGC Arg	
Gln 60	GAG Glu	CTG	TTC Phe	CTC	GAA Glu 140	AAG Ly8	GGG G1у	CTG Leu	
Pro	AGG Arg	CTG	GTC	GAC	CTG	AGC Ser 155	TAC	TTC	TAG
Asn	ABI	TCC Ser 90	AGT	TAT	AGG	TAC	AAC ABD 170	ACA	TTC Phe
TTT Phe	3er	ATC	AGG Azģ 105	GTC Val	966 91y	Acc	ААС Lyb	GAG Glu 185	93C
gAG Glu	200 Pro Pro	CGC	CTC	AAC Asn 120	ATG	Gln Gln	CTC Leu	GTC	AGC TGT Ser Cye 200
CAG Oln 55	Thr	CTC	TTC	AGC	CTG Leu 135	AAG Lye	CTA	AAG Lys	
TAC	Pro 70	CTO	CAG Gln	GAC	ACG	TTC Phe 150	QCA Ala	GAC	96C 91y
ACC	ATT	GAG G1u 85	GTG	TCT Ser	25 E	ATC	gac Abp 165	ATG	GAG Glu
GAC	TCT Ser	CTA Leu	CCC Pro	GCC	ATC Ile	CAG Gln	gat Abp	GAC ABP 180	OTG Val
TTT	gad glu	ABO	GAG	GGC Gly 115	99C 91y	966 91y	ABD	AAG Lys	TCT Ser 195
Ala 50	TCA	Ser	19	TAC	688 61u 130	ACT	His C	AGG Arg	CGC
CTG Lea	TTC Phe 65	10 aaa Lyb	теа 15 т.р	GTG Val 20	GAG Glu	CGG Arg 145	30 TCA Ser	TTC 35 Phe	TGC Cys 40

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 (A) LONGUEUR: 203 acides aminés
 (B) TYPE: acide aminé
 (D) CONPIGURATION: linéaire \$

S

Met Ala Thr Gly Ser Arg Thr Ser Leu Leu Leu Ala Phe Gly Leu Leu 1 5 (11) TYPE DE MOLECULE: protéine (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Cys Leu Pro Trp Leu Gln Glu Gly Ser Ala Phe Pro Thr Ile Pro Leu

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

WO 00/30587

PCT/FR99/02897

30 25 20 Ser Arg Leu Phe Asp Asn Ala Ser Leu Arg Ala His Arg Leu His Gln

Leu Ala Phe Asp Thr Tyr Gln Glu Phe Asn Pro Gln Thr Ser Leu Cys 50

10 phe Ser Glu Ser Ile Pro Thr Pro Ser Asn Arg Glu Glu Thr Gln Gln 65 Lys Ser Asn Leu Glu Leu Arg Ile Ser Leu Leu Leu Ile Gln Ser 85 90 95 Trp Leu Glu Pro Val Gln Phe Leu Arg Ser Val Phe Ala Ann Ser Leu 100 110 Leu Val Tyr Gly Ala Ser Asp Ser Asn Val Tyr Asp Leu Lys Asp 115

Glu Glu Gly Ile Gln Thr Leu Met Gly Arg Leu Glu Asp Gly Ser Pro 130 20

25 Arg Thr Gly Gln Ile Phe Lys Gln Thr Tyr Ser Lys Phe Asp Thr Asn 145

Phe Arg Lys Asp Met Asp Lys Val Glu Thr Phe Leu Arg 11e Val Gln 180 Ser His Asn Asp Asp Ala Leu Leu Lys Asn Tyr Gly Leu Leu Tyr Cys 165

Cys Arg Ser Val Glu Gly Ser Cys Gly Phe 35 195 200

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:

.) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUENR: 582 paires de bases
(B) TYPE: nucléotide
(C) NOWBRE DE BRINS: double
(D) CONFIGURATION: linéaire ਦ

8

TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (ii) 45

(X

CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT:1..582

S

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

55 ATG GGG GTG CAC GAA TGT CCT GCC TGG CTG TGG CTT CTC CTG TCC CTG Met Gly Val His Glu Cys Pro Als Trp Leu Trp Leu Leu Leu Ser Leu

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 194 acides aminés

55

WO 00/30587

(B) TYPE: acide aminé(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID

NO: 4:

Met Gly Val His Glu Cys Pro Ala Trp Leu Trp Leu Leu Leu Ser Leu 1 5 10

Leu Ser Leu Pro Leu Gly Leu Pro Val Leu Gly Ala Pro Pro Arg Leu 20 25

Ile Cys Asp Ser Arg Val Leu Glu Arg Tyr Leu Leu Glu Ala Lys Glu 15 35

Ala Glu Asn Ile Thr Thr Gly Cys Ala Glu His Cys Ser Leu Asn Glu so 50

20 Asn Ile Thr Val Pro Asp Thr Lys Val Asn Phe Tyr Ala Trp Lys Arg

Met Glu Val Gly Gln Gln Ala Val Glu Val Trp Gln Gly Leu Ala Leu 85

Leu Ser Glu Ala Val Leu Arg Gly Gln Ala Leu Leu Val Asn Ser Ser 110

Gln Pro Trp Glu Pro Leu Gln Leu His Val Asp Lys Ala Val Ser Gly 30 115 125

Leu Arg Ser Leu Thr Thr Leu Leu Arg Ala Leu Gly Ala Gln Lys Glu 130

35 Ala Ile Ser Pro Pro Asp Ala Ala Ser Ala Ala Pro Leu Arg Thr Ile 145 Thr Ala Asp Thr Phe Arg Lys Leu Phe Arg Val Tyr Ser Asn Phe Leu 175 Arg Gly Lys Leu Lys Leu Tyr Thr Gly Glu Ala Cys Arg Thr Gly Asp 180

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.